POLYCLONAL IMMUNOGLOBULIN FOR INTRAVENOUS ADMINISTRATION CONTAINING IGM AND ITS PREPARATION

Publication number: JP2078635 (A)
Publication date: 1990-03-19

Inventor(s): UORUFUGANGU MERAA; HERUBERUTO

DEIHITERUMIYUURAA; NORUBERUTO KOOTE; DEIITAA

RUDONIKU; DETOREFU PIECHIYAKUTSUEKU

Applicant(s): BIOTEST AG

Classification:

- international: A61K39/395; C07K16/12; A61K38/00; A61K39/395;

C07K16/12; A61K38/00; (IPC1-7): A61K39/395

- European: A61K39/395S; C07K16/12 Application number: JP19890192814 19890727 Priority number(s): DE19883825429 19880727

Abstract of JP 2078635 (A)

PURPOSE: To produce intravenously administrable polyclonal immunoglobulin preparation containing IgM in high concentration, showing low anticomplement activities, stable in an aqueous solution and especially useful for treatment and prophylaxis of bacterial infections. CONSTITUTION: An immunoglobulin-containing fraction of human, animal or bacterial provenance is treated with an anion exchanger to bind the IgM, further eluted with a saline or pH gradient.; The elute is ultra-filtrated to condense the elute, further gel-filtrated, and treated with &beta -propiolactone and PEG 400 before or after an anion exchange chromatography or gel-filtration, and optionally heated to provide an intravenously administrable polyclonal immunoglobulin preparation (i) containing at least 50wt.% IgM based on the momental total content of immunoglobulin, (ii) showing low anticomplement activities, (iii) stable in an aqueous solution and (iv) including no virus.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

- JP6062437 (B)
- JP1935013 (C)
- **EP0352500** (A2)
- EP0352500 (A3)
- EP0352500 (B1)

more >>

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-78635

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

3公開 平成2年(1990)3月19日

A 61 K 39/395

W 8829-4C

> 審査請求 有 請求項の数 14 (全9頁)

IgMを含有する静脈内投与のポリクローナル免疫グロブリン調製 60発明の名称

物およびその調製法

②)特 願 平1-192814

22)出 願 平1(1989)7月27日

201988年7月27日30西ドイツ(DE)30P3825429.8 優先権主張

ドイツ連邦共和国 デー - 6370 オーベルウルセル グ **72**発 明 者 ウオルフガング メラ

ラフーフォン - スタオフエンベルクストラーセ 32

ドイツ連邦共和国 デー・6072 ドライアイヒランドスタ 勿出 願 人 ビオテスト フアルマ

> ゲゼルシヤフト ミ イナーストラーセ 5

ツト ベシユレンクタ

ー ハフツング

弁理士 北村 欣一 個代 理 人 外3名

最終百に続く

明 áп

1. 発明の名称

lgM を含有する静脈内投与のポリクローナル 免疫グロブリン調製物およびその調製法

- 2. 特許請求の範囲
- 1. バクテリアの感染の処置および予防のための 静脈内投与のポリクローナル免疫グロブリン調 製物であって、
 - イ)免疫グロブリンの瞬間の合計含量に基づい て少なくとも50重量%の1gM を含有し、
 - ロ) 低い抗補体活性を示し、
 - ハ)水溶液中で安定であり、
 - 二) ウイルスを含有しない、

ことを特徴とする静脈内投与のポリクローナル 免疫グロブリン調製物。

- 2. いく種類かのモノクローナル [g] 抗体の混合 物から成ることを特徴とする、上記第1項記載 の免疫グロブリン調製物。
- 3. また、1種または2種以上の免疫グロブリン 抗体を含有することを特徴とする、上記第1ま

たは2項記載の免疫グロブリン調製物。

- 4. また、追加のタンパク質、好ましくはヒトア ルプミン、糖、好ましくはマルトース、または アミノ酸の混合物を含有することを特徴とする、 上記第1~3項のいずれかに記載の免疫グロブ リン調製物。
- 5. 1~20g/100ml、好ましくは3~5g/100ml のタンパク質濃度をもつ溶液の形態であること を特徴とする、上記第1~4項のいずれかに記 載の免疫グロブリン調製物。
- 6. ヒト、動物、またはバクテリア起源の免疫グ ロブリン含有血漿分画から分離することを特徴 とする、上記第1~5項のいずれかに記載の免 疫グロブリン調製物を調製する方法。
- 7. 免疫グロブリン含有分画をアニオン交換体で 処理し、これを生理的塩類溶液またはpH勾配で 溶離し、溶出液をゲル沪過し、アニン交換クロ マトグラフィーまたはゲル沪過の前または後に、 β-プロピオラクトンおよび PEG400で処理し、 そして必要に応じて加熱することを特徴とする、

上記第6項記載の方法。

- 8. アニオン交換体は、DEAE-トリスアクリル
 (Trisacry1) LS、QA-トリスアクリル(Trisacry1) またはQMA アクセル(Accell)であることを特徴とする、上記第7項記載の方法。
- 9. ゲル戸過のためのゲルはセファクリル (Sepha cryl) S400HR または S300HRであることを特徴とする、上記第7または 8 項記載の方法。
- 10. 調製物を、アニオン交換クロマトグラフィーまたはゲル沪過の前または後に、βープロピオラクトンで、あるいはβープロピオラクトンおよび紫外線で、および0~10℃、好ましくは5℃、およびpll 4.5~5において3%のPEG400で、処理することを特徴とする、上記第7~9項のいずれかに記載の方法。
- 11. 加熱を 0.5~5時間、40~60℃において、好ましくは1時間、57℃において実施することを特徴とする、上記第7~10項のいずれかに記載の方法。
- 12. 調製物を、ゲル評過の前または後に、溶媒お

そのペンタマーの構造のために、 I g M はバクテリアの凝集にことに適する。それは、また、 I g G より 100 ~ 400 倍 補体を活性化し、そしてモノマーの I g G の 100 倍のバクテリアに対するオブソニン作用を有する。

IgM を含有するタンパク質の投与は、パクテリアの感染に対して殊に有効である。免疫グロブリン調製物は、広い範囲の病気の処置および予防に臨床的に30年間有効に使用されてきている。しかしながら、これらの物質は際だって厳格なIgM の調製物であり、微量のIgM およびIgM を含有することがある。最初の調製物は筋肉内にのみ適合性であったが、静脈内IgG 調製物は、また、20年以上にもわたり入手可能である。抗補体活性を減少する方法、それゆえ静脈内適合性を保証する方法における工程は、[Schultz、H.E.および Schvick、G.、Dtchs.med.Wochenschrift 87(1982)、1643; Barandun、S.et al.、Vox Sang, 28 (1957)、157; Barandun、S.et al.、Vox Sang, 7 (1962)、187; Stephan、

よび洗浄剤、好ましくはトリーnーブチルホスフェートおよびツイーン(Tveen) 80で処理することを特徴とする、上記第7~11項のいずれかに記載の方法。

- 13. 悶製物を、ゲル沪過の前または後に、低温殺 関することを特徴とする、上記第7~11項のい ずれかに記載の方法。
- 14. タンパク質、好ましくはヒトアルブミン、糖、好ましくはマルトース、またはアミノ酸の混合物を調製物に添加することを特徴とする、上記第7~11項のいずれかに記載の方法。
- 3. 発明の詳細な説明

(従来の技術並びに発明が解決しようとする課題)

免疫グロブリンは、ヒトにおける感染を防除するうえで重要な役割を演ずる。免疫グロブリンは均一な物質でなく、そして種々の生化学的および生理学的性質をもつ種々のクラスに割り当てることができる。ウイルス因子に対する防御に参加するのは本質的に1gG であるが、1gM 抗体は好ましくはバクテリアの感染を防除する。

V.、 Z.Klin.Chem.Klin.Biochem.7(1969)、282]。 に記載されている。

これらの方法のすべては1980年まで1gG に限定され、最初であって現在まで、静脈内に適合性の1gG 調製物 [ベンタグロビン (Pentaglobin) $^{(R)}$] の例のみが欧州特許 (EP) 13 901号に記載された。この免疫グロブリン調製物は、0.05~0.15%のβープロピオラクトンで処理されて静脈内適合性とされ、10%の1gM に加えて、80%の1gG および10%の1gM を含有する。

他の免疫グロブリン調製物、例えば、フィンランド国特許 836 831 号およびドイツ国特許 2404 265 号に記載されているものは、1gM が 20~30%に濃縮されているが、静脈内適合性ではない。

バン・デル・ホウフェン (Van der Hofen)、 Immunochemistry 10 (1973)、107-14に記載され ているもののような免疫学的に純粋な IgM 調製 物は、高い抗補体活性をもつために、静脈内投 与に適さず、したがってバクテリアの感染を処 置するためにこれまで利用されてきていない。
20%以上の lgH を含有する調製物の投与のこれまでの唯一の道筋は筋肉内であった。この方法は非常に痛いばかりでなく、かつまたより多い量の lgM を投与するために使用することができず、 lgM の血液中の濃度は有意に高くならない。

本発明の目的は、バクテリアの感染の処置および予防において静脈内投与に適当な、高い純粋の1gM 濃縮物を利用可能とすることである。(課題を解決するための手段並びに作用、効果)

この目的は、全体の免疫グロブリン含量に基づいて少なくとも50重量%の1gMを含有し、低い抗補体活性を有し、そ含有しない免疫グロブリン調製物を使用して達成される。このタイプの調製物は、ヒト、動物、またはバクテリア起源の血漿または他の源から、イオン交換体で配理し、生理的塩類溶液の勾配またはpllの勾配で交換体を溶離し、そしてゲルで沪過し、ここで

適合性であることが発見された。この結果は、90%の1gG および1gA でさらに安定化される、わずかにほぼ10%の1gM 溶液に関する欧州特許13 901号中の情報からでさえ、予測することができなかった。

本発明による抗バクテリア効果は、欧州特許
13 901号に記載される10% IgM 調製物のそれと、動物試験において比較した。驚くべきことには、本発明による調製物の効果は、その IgM の含量から予測できるものよりも高かった。 IgM 濃縮物の抗バクテリア効果は IgG および IgA の濃度を減少することによって増加できるということは、完全に予測されなかった。 換言すると、 IgM の比濃度は、できるだけ IgG および IgA がほとんど存在しないとき、とくに有効である。

このタイプの効果は、現在の技術水準において調製されるIgM では達成することができない。なぜなら、筋肉内に投与するためには少なすぎるか、あるいはIgG およびIgA の比率が高すぎるからである。

βープロピオラクトンで処理し、PEC4000 で沈 澱させ、そして必要に応じて、クロマトグラフ ィーの前または後に、加熱することによって調 製することができる。これらの手順に引き続い て、それら自体既知の手段、例えば、βープロ ピオラクトンおよび紫外線による処理、あるい は溶媒および洗浄剤による処理を実施すること ができ、これらは、また、滅菌の機能を満足す る。

また、いくつかの I g M 抗体の混合物から調製物を調製するか、あるいは、ちょうど上に述べた方法により調製された調製物に 1 種または 2 種以上の抗体を添加することができる。

1gM の 濃縮物 は好ましくは少なくとも 50% である。注射可能な調製物は、 1 ~ 20g /100ml、好ましくは 3 ~ 5g /100mlの本発明による調製物を含有する溶液である。

驚くべきことには、本発明の方法により調製されかつ 50% より多い IgM を含有する調製物の抗補体活性は非常に低いので、調製物は静脈内

本発明による調製物の調製方法を下に説明する。

IgM を含有する分画、好ましくはコーン(Coh n)アルコール分画により得られるコーン分画!! 1、あるいは血液からの1gG のクロマトグラフ ィーの分離の間に生ずるIgM 分画を、1~5%、 好ましくは2.5%のカプリル酸で沈澱させる。 IgM を含有する残留物をアニオン交換体、例え ば、DEAE、QAE またはQMA の群にpH5.5 ~7.5 において適用する。 IgM 分画は結合するように なり、そして生理的塩類溶液の勾配またはpHの 勾配で溶離する。限外沪過による濃縮後、IgM 溶出液を1gM 溶液の100 ml 当り0.05~5 mlのβ - プロピオラクトンで処理する。この反応は好 ましくは20~37℃およびpH7.0~9.0、好まし くは 8.0 において 1 ~ 10時間、β - プロピオラ クトンが完全に消費されるまで、実施する。抗 補体活性をさらに低下させるため、1gM 溶液を 1 ~ 3 % の PEG 4000、好ましくは 2.5% PEG 4000で0~10℃、好ましくは5℃、pH4.5~5

において処理し、そして沈澱を遠心分離する。

初期の抗補体活性が非常に高い場合、!gM 溶液は必要に応じて、また、40~60℃、好ましくは57℃に0.5~4時間、好ましくは1時間加熱することができる。

でにおいて撹拌し、そして遠心した。次いで、 残留物をセファクリル (Sephacry1) S400HR の20 & のカラムでクロマトグラフィーにかけた。第 2 分画は IgH を含有し、これを限外評過し、そ して評過滅菌した。 IgH の含量は 85% であり、 5 % の IgC および 9 % の IgA を含有した。

実施例2

50 ℓ のヒト血漿から得られたプールを4℃において融解し、そして低温沈澱を分離した。PPSB因子をDEAEセファデックス (Sephadex)で除去し、そしてフィブリノーゲンを9%のエタノールによる沈澱によりpH5.3 において除去した。残留する血漿を22ミリモルのトロメタミン/HC1のイオン性環境にpH7.5 において調節した。クロマトグラフィーを同一緩衝液で平衡化したDEAEートリスアクリル(Trisacry!)-LSの10ℓのカラムで実施した。保持されたIgMを0.3 モルの炭酸ナトリウムでpH7.0 において溶離した。溶出液を25%のエタノールで-3℃およびpH7.5において沈澱させ、そして沈澱を0.1 モルの酢

IgM 分画を集め、既知の方法で加工し、そして沪過滅菌する。

(実施例)

本発明による調製方法を、次の実施例を参照 して詳述する。

実施例1

1 kgのコーンのペースト 1 ! ! 1 を 5 & 0 の 0 . 1 モルの酢酸塩緩衝液、 p ! ! 5 、 中に溶解し、そして2. 5 %のカプリル酸で25℃において処理した。沈澱を 4 時間後遠心し、そして残留物を 0 . 0 2 5 モルのトロメタミンに対して p H 6 . 5 において& がした。この溶液を次いで同じ緩衝液中に Q A ートリスアクリル (Trisacry!)ーLSを確えた3 & のカラムに加えた。 1 g M を吸着剤により保持した。 溶出液を 4 0 g / 2 のタンパク質含量に 濃縮した。溶出液を 4 0 g / 2 のタンパク質含量に 濃縮した。 おして 0 . 3 モルの塩化ナトリウムで溶離した。 溶出液を 4 0 g / 2 のタンパク質含量に 湯 縮 プロピオラクトンで 2 5 ℃ および p H 8 . 0 において 更型した。次いで、この溶液を 2 . 5 g / 1 0 0 m i の P E G 4 0 0 0 で p H 4 . 5 において処理し、 1 時間、 4

酸塩級街液中にpH5において50g/ℓのタンパク質濃度に溶解した。この溶液を2.5 %のカブリル酸で25℃およびpH5において処理し、そして沈澱を分離した。残留物を0.11%のβープにおいて2.5 g/100mlのPEG4000で沈澱させ、そして遠心した。残留物をセファクリル(Sephacry!) S400の20ℓのカラムで3回クロマトグラフィーにかけた。第2分画を限外沪過し、そして沪過減菌した。この分面は1gMを93%の純度でを含有した。全体の免疫グロブリン含量は100%であった。

実施例3

1 kgのコーンのペースト!!! を実施例1に記載するようにカブリル酸で沈澱させ、そして残留物を0.025 モルのトロメタミンに対してpH7.0 において透折した。

IgM を吸着剤により保持し、1回カラムを 0.05モルの酢酸ナトリウムでpH4.5 において洗 浄した後、溶離した。溶出液をPEG4000 および β-プロピオラクトンで実施例 1 に記載するよ うに処理した。残留物をセファデックス (Sepha dex) G25 の 2 ℓ のカラムで再度緩衝化し、限界 沪過し、そして沪過滅菌した。

IgM 含量は73%であり、20%のIgA および7%のIgG であった。合計の免疫グロブリン含量は100%であった。

βープロピオラクトンの処理は、βープロピオラクトンおよび紫外線を使用するか、あるいは洗浄剤および溶媒、好ましくはトリーnープチルホスフェートおよびツイーン (Tveen) 80 を使用する処理によるか、あるいは低温殺菌により達成することができる。この処理に引き続いて、加熱と同様に、また、ゲル沪過を実施することができる。

タンパク質、好ましくはヒトアルブミン、糖、 好ましくはマルトース、またはアミノ酸の混合 物を、また、調製物に添加することができる。

本発明により調製された1gM 濃縮物を、その

【Stephan、 V. および Dichte!muller 、 H.、静脈内使用のための2つの7s免疫グロブリン調製物の生体外挙動および生体内効能の比較(Comparison of in vitro behaviour and in vivo efficacy of tvo 7s immunoglobulin preparations for intravenous use)、 Arzneimittel Forsch./Drug Res. 33(II)(1983)、11、1538-40]で感染したマウスにおいて、ペンタグロピン(Pentagiobin) (R) (調製物1) および1gG 分画(調製物2)のそれらと比較した。表2は生存率を示す。

表 2

マウス予防試験の結果

No.	淵 製 物	感 染 後 21時	間生存するマウス
1	ベンタグロビン		47.6
2	lgG 分画		33.3
3	lgM 濃縮物	(本発明)	66.7
4	未処理		9.5

出発材料、1gG、 lgA および lgM を含有する商業的に入手可能なペンタグロビン (Pentaglobin) (R) と、および同一出発材料から調製した1gG 分画と比較した。結果は次の通りである。

1、参照調製物の特性づけ

免疫グロブリン I g G 、 l g A 、 および I g M を抗血清を使用して比濁的に決定した。全体のタンパク質含量は、ピウレット (Biuret)法により決定した。個々の試験調製物についてのデータを表1に要約する。

表 1

試験調製物のデータ

No.	調製物 夕	ンパク質	l g G	1gA	l g M
		(g/l)	(m	g/100m	1)
1	ベンタグロビン	51.5	3720	920	750
2	IgG 分画	48.9	3770	890	7 0
3	IgM 濃縮物	8.1	4 0	7 0	750

2、動物試験

本発明による1gM 濃縮物の抗バクテリア効果

したがって、本発明による1gM 濃縮物 (調製物 3) は、そのタンパク質濃縮物が1/5 のみであってさえ、調製物 1 および 2 のそれらより有意に強力であり、予防作用を有する。

3、抗補体活性(ACA)の決定

抗補体活性は、カバット(Kabat) およびメイヤー(Mayer) の方法[Mayer、M.M.、補体および補体の固定(Complement and Complement fixation)、Kabat、E.A.およびMayer、M.M.編、実験免疫化学(Experimental Immunochemistry)、第2版、Springfield、ili、1964、Thomas Book 133-240] により、静脈内適合性の尺度として、決定した。表3は、本発明によるIgM 濃縮物のそれと比較して、商業的に入手可能な調製物を使用して得られた結果を要約する。すべての溶液は5%であった。

表 3

	服内免疫グロ	ブリンま		
No.	調製物	1gM(%)	ACA(#Ic1:30/ml タンパク質	-
1	イントラグロビン	0	10	
2	ペンタグロピン	10	25	
3	IgM 濃縮物	75	$\bar{2}\bar{5}$	
	(本発明)	-		

4、ウイルス不活性化の試験

本発明による IgM 濃縮物を、Φ×174 型バク テリオファージおよびセンダイ (Sendai)ウイル スで処理した。波菌をB-ブロピオラクトン [Prince, A.M., Horovitz, B., Dichtelmulle r、H.、Stephan、W.およびGallo、R.C.、HT LV-111 の不活性化手順の評価についての定量 的アッセイ:トリ (n-ブチル) ホスフェート、 ナトリウムコレート、およびβ-プロピオラク HTLV - III inactivation procedures; Tri(nbutyl)phosphaete.sodium cholate.and propiolactone), Cancer Research 45(1985), 4592s - 4594s] 、β-プロ辛ピオラクトン+ 紫外線 [Prince、A.M.、Stephan、W.、Dichte imuler、H.、Brotman、B.、およびHuima、T.、 8-プロピオラクトンおよび紫外線照射の組み 合せた使用による非A/非B型肝炎ウイルスの ハチンソン菌株の不活性化(Inactivation of the Hutchinson strain of non-A/non-B hepat

itis virus by combined use of eta - propio lactone and ultraviolet irradiation), J.me d.Virol.16(1985)、119-25] 、溶媒+洗净剂 (前記β-プロピオラクトンの文献を参照)ま たは低温殺菌(60℃において10時間) [Heimbu rger, N., Wormsbacher, W., およびKumpe, G.、低温 殺 菌 し た イ ソ ア グ リ チ ニ ン 不 含 因 子 -V111調製物および調製方法、欧州特許出願第0 173 242 号(1985)] を使用して実施した。表4 は結果を示す。

麦 lgM 濃縮物中のウイルスの不活性化

タンパク質	ウイルス	波 茵	不活性化
(g/100m1)			(log ₁₀ +)
4	$\Phi \times 174$	BPL	> 7
4	$\Phi \times 174$	B P L + U V	7
0.5	センダイ	溶媒+洗净剂) > 4 . 5
5	Φ × 174	低温殺菌	> 8 . 0

結果は有効な滅菌を示し、表4に記載する方

法の1つにより滅菌したIgM濃縮物によるウイ ルスの伝達は防止することができる。

5、貯蔵寿命の試験

本発明の IgM 濃縮物を、1.6 %の溶液(1.2g/ 100 mlの lg M)の形態で 57℃に 4 時間加熱した。 それをバクテリアE.colic 、クレプシエラ属(K lebsiella)、および連鎖球菌属(Streptococci) に対する抗体について、ネーテル(Neter) の受 身赤血球凝集法(PHA) [Neter、E.、Bact.Rev .20(1956)、166]により試験した。表5は加 熱の前または後の活性を示す。

表 5

ペンタグロビン (Pentaglobin)(R) と比較し たlgM 濃縮物の逆抗バクテリアー抗体力価

次の菌に対	IgM	ペンタグ	I g M	ベンタグ
する抗体		ロビン		ロピン
E.coli	640	160	3 2 0	160
Klebsiella	1280	640	640	3 2 0
Streptococci	320		160	
Step.virid.	3 2 0	160	1 6 0	4 0

本発明によるIgM 濃縮物は、したがって、決 定の方法の誤差の限界(±1力価段階)を仮定 してその免疫学的活性に関して熱安定性である。 それは寿命に関して、商業的に入手可能なIgM 含有調製物ペンタグロピン(Pentaglobin)(R) と同様に挙動する。

特許出願人 ビオテスト ファルマ ゲゼルシヤフト ミット ベシュレンクター ハフツング

北村 欣 一 外3名(『別)



第1頁の続き

⑩発 明 者 ヘルベルト デイヒテ ドイツ連邦共和国 デー - 6231 ズルツバツハ/テーエ

ルミユーラー ス. ロセルトストラーセ 14

@発 明 者 ノルベルト コーテ ドイツ連邦共和国 デー -6242 クロンベルク フリー

ドリツヒ-エベルト-ストラーセ 21

②発 明 者 ディーター ルドニク ドイツ連邦共和国 デー -6074 レーデルマルク ゲル

リツツア ストラーセ 16

@発 明 者 デトレフ ピエチヤク ドイツ連邦共和国 デー -6115 ミユーンスターダルム

ステツトター ストラーセ 54

手続補正書

ツエク

平成 年 月型 1.10-3-0

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

平成 1 年特許願第 192814 号

2. 発 明 の 名 称

IgMを含有する静脈内投与のポリクローナル 免疫グロブリン調製物およびその調製法

3. 補正をする者

事件との関係 特 許 出 願 人 ビオテスト ファルマ ゲゼルシャフト ミット ベシュレンクター ハフツング

4. 代 理 人

東京都港区新橋 2 丁目 16番 1 = 1-新騰 1/4703 6002 弁理士 北 村 欣 —

電 話 503-7811番(代)

5. 補正命令の日付(自発)

平成 年 月



6. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲の欄および発明の詳細な説明の欄

- 7. 補正の内容
- 1. 明細書の特許請求の範囲の欄を添付別紙の通り訂正する。
- 同書第13頁第18行目の「炭酸ナトリウム」を「塩化ナトリウム」と訂正する。
- 4. 同書第17頁第2行目、第19頁第5行目ない。し同頁第6行目の各「Dichtelmuller、」を 夫々「Dichtelmüller、」と訂正する。
- 5. 同書第19頁第12行目の「phosphaete, 」を「phosphate , 」と訂正する。
- 6. 同書第19頁第15行目ないし同頁第16行目の「Dichtelmüller、」を「Dichtelmüller、」と訂正する。
- 7. 同書第20頁第6行目の「Wormsbacher 、」

を「Wormsbächer、」と訂正する。

- 上記第1~3項のいずれかに記載の免疫グロブリン調製物。
- 5. 1~20g/100ml、好ましくは3~5g/100mlのタンパク質濃度をもつ溶液の形態であることを特徴とする、上記第1~4項のいずれかに記載の免疫グロブリン調製物。
- 6. ヒト、動物、またはバクテリア起源の免疫グロブリン含有血漿分画から分離することを特徴とする、上記第1~5項のいずれかに記載の免疫グロブリン調製物を調製する方法。
- 免疫グロブリン含有分画をアニオン交換体で処理し、これを生理的塩類溶液またはpH勾配で溶離し、溶出液をゲル沪過し、アニン交換クロマトグラフィーまたはゲル沪過の前または後に、βープロピオラクトンおよびPEG400で処理し、そして必要に応じて加熱することを特徴とする、上記第6項記載の方法。
- 8. アニオン交換体は、DEAE-トリスアクリル (Trisacryl) - LS、QA-トリスアクリル(Trisacryl) またはQMA - アクセル(Accell)であるこ

- 2. 特許請求の範囲
- バクテリアの感染の処置および予防のための 静脈内投与のポリクローナル免疫グロブリン調 製物であって、
- イ) 免疫グロブリンの瞬間の合計含量に基づいて少なくとも50重量%の1gM を含有し、
- 口)低い抗補体活性を示し、
- ハ) 水溶液中で安定であり、
- ニ) ウイルスを含有しない、
- ことを特徴とする静脈内投与のポリクローナル 免疫グロブリン調製物。
- 2. いく種類かのモノクローナル!gM 抗体の混合. 物から成ることを特徴とする、上記第1項記載 の免疫グロブリン調製物。
- 3. また、 1 種または 2 種以上の モノクローナル I 8 M 抗体を含有することを特徴とする、上記第 1 または 2 項記載の免疫グロブリン調製物。
- 4. また、追加のタンパク質、好ましくはヒトア ルブミン、糖、好ましくはマルトース、または アミノ酸の混合物を含有することを特徴とする、
- とを特徴とする、上記第7項記載の方法。
- 9. ゲル戸過のためのゲルはセファクリル (Sepha cryl) S400 IIR または S300 IIRであることを特徴とする、上記第7または 8 項記載の方法。
- 10. 調製物を、アニオン交換クロマトグラフィーまたはゲル沪過の前または後に、βープロピオラクトンおうクトンで、あるいはβープロピオラクトンおよび紫外線で、および O ~ 10℃、好ましくは5℃、およびpH 4.5~5において 3 %の PEG400で、処理することを特徴とする、上記第 7 ~ 9 項のいずれかに記載の方法。
- 11. 加熱を 0.5~5時間、40~60℃において、好ましくは1時間、57℃において実施することを特徴とする、上記第7~10項のいずれかに記載の方法。
- 12. 調製物を、ゲル沪過の前または後に、溶媒および洗浄剤、好ましくはトリーn ブチルホスフェートおよびツイーン (Tveen) 80で処理することを特徴とする、上記第7~11項のいずれかに記載の方法。

- 13. 調製物を、ゲル戸過の前または後に、低温設 菌することを特徴とする、上記第7~11項のい ずれかに記載の方法。
- 14. タンパク質、好ましくはヒトアルブミン、糖、好ましくはマルトース、またはアミノ酸の混合物を調製物に添加することを特徴とする、上記第7~11項のいずれかに記載の方法。